11 Nº de publication :

2 841 255

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

21) No d'enregistrement national :

02 07746

(51) Int Cl⁷: C 08 L 101/12, H 01 B 1/12, H 01 M 4/60, 8/10, 10/40, H 01 L 31/04, H 01 G 9/025, G 02 F 1/153 // (C 08 L 101/12, 1:00, 5:08)

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22) Date de dépôt : 21.06.02.
- (30) Priorité :

- (71) Demandeur(s): INSTITUT NATIONAL POLYTECHNI-QUE DE GRENOBLE — FR.
- Date de mise à la disposition du public de la demande : 26.12.03 Bulletin 03/52.
- Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule
- 60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- 12 Inventeur(s): CAVAILLE JEAN YVES, DUFRESNE ALAIN, PAILLET MICHEL, MY AHMED SAID AZIZI SAMIR, ALLOIN FANNIE et SANCHEZ JEAN YVES.
- 73 Titulaire(s):
- Mandataire(s): CABINET SUEUR ET L'HEL-GOUALCH.
- MATERIAU A CONDUCTION IONIQUE RENFORCE, SON UTILISATION DANS LES ELECTRODES ET LES ELECTROLYTES.

(57) L'invention concerne un matériau solide à conduction ionique utilisable comme électrolyte ou comme constituant d'une électrode composite.

Le matériau comprend une matrice polymère, au moins une espèce ionique et au moins un agent de renforcement. La matrice polymère est un polymère solvatant présentant éventuellement un caractère polaire, un polymère non solvatant portant des groupements ioniques acides, ou un mélange d'un polymère solvatant ou non et d'un liquide polaire aprotique. L'espèce ionique est un composé ionique choisi parmI les sels et les acides, ledit composé étant en solution dans la matrice polymère, ou un groupement ionique anionique ou cationique fixé par liaison covalente sur le polymère, soit une association des deux. L'agent de renforcement est un matériau cellulosique ou une chitine.

FR 2 841 255 - A1



La présente invention concerne un matériau solide à conduction ionique renforcé par un matériau cellulosique ou une chitine, qui peut être utilisé comme électrolyte d'une batterie, d'une pile à combustible, d'un supercondensateur ou d'un dispositif électrochrome, ou comme constituant d'une électrode composite.

Dans un générateur dans lequel l'électrolyte est un d'un matériau constitué par un sel facilement film dissociable dissous dans un solvant polymère non plastifié, 10 la diminution de la résistance interne du générateur peut être obtenue soit par une augmentation de la conductivité ionique de l'électrolyte polymère, soit par une diminution l'épaisseur du film d'électrolyte. Les deux moyens précités sont antinomiques du fait que la conductivité 15 ionique impose le choix de matrices polymères fonctionnelles permettant la dissolution du sel, la solvatation et mobilité des ions. Les matrices polymères doivent de ce fait avoir le degré de cristallinité le plus faible possible dans la gamme des températures d'utilisation. Or une diminution degré de cristallinité d'un polymère s'accompagne 20 du généralement d'une diminution de la tenue mécanique. Dans un électrolyte polymère, les chaînes macromoléculaires assurent la mobilité des anions et des cations. La mobilité des espèces ioniques augmente lorsque le degré de cristallinité la température de transition vitreuse diminuent. Il difficile d'optimiser les qu'il est ainsi propriétés d'un électrolyte polymère.

Différentes solutions ont été envisagées pour améliorer la tenue mécanique de la matrice polymère. Ainsi on a diminué le degré de cristallinité du solvant polymère, notamment par utilisation de comonomères autres que l'oxyde d'éthylène [F. Alloin, et al., Electrochimica Acta, 40, 2269 (1995)] On a également utilisé une matrice polymère réticulée [F. Alloin, et al., J. of Electrochem. Soc., 141, 7,1915 (1994)]. On a également introduit dans la matrice polymère des charges sous forme de poudre ou de fibres (fibre de verre, de carbone, kevlar, alumine, silice). L'alumine et la silice n'apportent une amélioration que

lorsque l'on utilise des oligomères. Les fibres de verre, de carbone ou de kevlar améliorent la tenue mécanique, mais ne permettent pas l'élaboration de films minces.

On connaît en outre l'utilisation de cellulose pour 5 renforcer des polymères.

Par exemple, W095/23824 décrit des matériaux composites constitués par des microfibrilles de cellulose dispersées matrice polymère. Une dispersion aqueuse une microfibrilles est utilisée pour la préparation d'un latex 10 renforcé. Dans les dispersions aqueuses, les microfibrilles dispersions épaississant. Ces. le rôle d'agent les encres, aqueuses sont utiles pour les peintures, les compositions pour colles aqueuses et vernis, revêtements de sol.

US-5,964,983 décrit la préparation de microfibrilles de parenchyme (pulpe notamment à partir de cellulose betterave, de fruits et de légumes) ou de bois. L'une des propriétés citées pour les microfibrilles est leur aptitude à former des films et à renforcer d'autres matériaux, 20 notamment des latex ou des composés thermoplastiques ou de l'acétate de cellulose. Ces microfibrilles sont utilisées comme agent épaississant pour des produits alimentaires ou comme agent améliorant produits cosmétiques, des pour du papier, ou comme l'uniformité l'opacité et 25 améliorant la tenue mécanique du papier.

FR-2, 743,371 décrit une matrice polymère renforcée par des microfibrilles de cellulose enrobées par du polypyrrole. latex renforcés par dispersion des microfibrilles enrobées dans un milieu aqueux sont utilisés pour préparer films composites qui sont résistifs ou capacitifs 30 des suivant la teneur en microfibrilles de cellulose enrobées. Les microfibrilles de cellulose enrobées présentent en outre une conductivité électronique inhérente au polypyrrole et cette propriété est transférée aux matériaux composites qui 35 les contiennent.

WO97/12917 décrit l'utilisation de microfibrilles de cellulose comme charge de renfort ou comme agent structurant d'un matériau composite, notamment pour des

polymères telles que les esters de cellulose (par exemple l'acétate de cellulose) et les polymères biodégradables tels que le polyhydroxybutyrate et le polyhydroxyvalérate.

EP-859011 décrit un procédé pour l'obtention de 5 microfibrilles de cellulose cationiques ou leurs dérivés solubles, par réaction avec un sel d'ammonium quaternaire. Les composés ainsi obtenus peuvent être utilisés comme agent épaississant dans le domaine des peintures, des cosmétiques, dans l'industrie chimique, comme agent filmogène en pape10 terie, comme agent floculant dans le traitement des eaux.

FR-2,784,107 décrit la préparation de microfibrilles de cellulose modifiée en surface, et leur utilisation comme agent texturant ou charge de renfort. Les microfibrilles sont utilisées pour renforcer des matériaux thermoplastiques, des matériaux thermodurcissables ou des élastomères réticulés ou non. Les matériaux renforcés peuvent être utilisés pour l'élaboration d'un séparateur de batterie.

Le but de la présente invention est de fournir un matériau présentant une conduction ionique élevée, apte à 20 former des films ayant une bonne tenue mécanique, ledit matériau étant particulièrement intéressant pour l'élaboration de l'électrolyte d'une batterie, d'une pile à combustible, d'un supercondensateur ou d'un dispositif électrochrome, ou comme constituant d'une électrode composite.

Le matériau à conduction ionique selon la présente invention comprend une matrice polymère, au moins une espèce ionique et au moins un agent de renforcement. Il est caractérisé en ce que :

- la matrice polymère est un polymère solvatant présentant éventuellement un caractère polaire, un polymère non solvatant portant des groupements ioniques acides, ou un mélange d'un polymère solvatant ou non et d'un liquide polaire aprotique;
- l'espèce ionique est soit un composé ionique choisi
 parmi les sels et les acides, ledit composé étant en solution dans la matrice polymère, soit un groupement ionique anionique ou cationique fixé par liaison

covalente sur le polymère, soit une association des deux;

- l'agent de renforcement est un matériau cellulosique ou une chitine.

Lorsque l'agent de renforcement est un matériau cellulosique, on préfère tout particulièrement les monocristaux de cellulose généralement désignés par whiskers de cellulose, et les micro-fibrilles de cellulose.

La teneur en agent de renforcement du matériau 10 composite est comprise entre 0,5% et 70% en poids, de préférence entre 1% et 10% en poids.

Lorsque la matrice polymère est constituée par un polymère solvatant, ledit polymère peut être choisi parmi les polymères solvatants réticulés ou non réticulés, qui portent éventuellement des groupes ioniques greffés. Un polymère solvatant est un polymère qui comporte des unités solvatantes contenant au moins un hétéroatome choisi parmi le soufre, l'oxygène, l'azote et le phosphore. A titre d'exemple de polymères solvatants, on peut citer:

- 20 les homopolymères de type polyéther choisis parmi les poly(oxyéthylène), les poly(oxypropylène), les poly(oxytetraméthylène) et les poly(oxyméthylène) (oxyéthylène), lesdits homopolymères ayant une structure linéaire, une structure en peigne, une structure en étoile ou une structure en dendrimères;
 - les copolymères à bloc ou les copolymères greffés du type Parmi un réseau. non formant ou polyéther, copolymères à blocs, on peut citer ceux dans lesquels portent des fonctions qui ont des blocs certains et/ou certains blocs possèdent des rédox propriétés groupements réticulables ;
 - les copolymères statistiques, aléatoires ou alternés contenant des unités récurrentes oxyalkylène, formant ou non un réseau. Parmi les unités oxyalkylène, on peut citer l'unité oxyéthylène, l'unité oxypropylène, l'unité 2-chlorométhyloxyéthylène, et l'unité oxyéthylèneoxyméthylène, qui proviennent respectivement de l'ouverture de cycle de l'oxyde d'éthylène, de l'oxyde de propylène,

de l'épichlorhydrine et du dioxolane et qui sont particulièrement préférées. On peut citer en outre les unités oxyalkénylène qui proviennent de l'ouverture de cycle de l'époxyhexène, du vinylglycidyl éther, de l'allylglycidyl éther, d'acrylate de glycidyle ou méthacrylate de glycidyle;

- les polyphosphazènes et les polysiloxanes porteurs de ramifications oligoéther;
- les polycondensats linéaires préparés par exemple par réaction de Williamson entre des polyéthylène glycol et du dichlorométhane. De tels polycondensats sont décrits notamment par J.R. Craven et al MaKromol. Chem. Rapid Comm., 1986, 7, 81;
- les réseaux de polyéthylène glycol réticulé par des isocyanates ou les réseaux obtenus préparés à partir de polycondensats portant des groupements réticulables, tels que des doubles ou des triples liaisons, par exemple par une réaction de Williamson avec une dihalogénure insaturé tel que décrit par F. Alloin, et al., J. of Electrochem. Soc. 141,7, 1915 (1994);
 - les réseaux préparés par réaction de polyéthylène glycol modifié par des fonctions amines terminales comme les produits commerciaux Jeffamine® et des isocyanates.

polymère peut être constituée par matrice 25 polymère non-solvatant, polaire ou non, portant des groupes ioniques acides. Comme exemples de tels polymères, on peut citer les polymères qui portent des groupes alkylsulfoniques ou des groupes arylsulfoniques (par exemple les polysulfones polyétheréthercétones sulfonées), les sulfonées ou 30 polymères qui portent des groupes perfluorosulfoniques (par exemple le Nafion®) ou des groupes perfluorocarboxyliques. Une matrice polymère à groupe ioniques acides peut être utilisée à l'état hydraté ou sous forme d'une solution molaire dans un mélange eau-alcool.

La matrice polymère peut en outre être constituée par un mélange de polymère, solvatant ou non, et d'un liquide polaire aprotique. Le liquide polaire aprotique peut être choisi par exemple parmi les éthers linéaires et les éthers

cycliques, les acétals linéaires et les acétals cycliques, les carbonates linéaires et les carbonates cycliques, esters, les nitriles, les dérivés nitrés, les amides, les sulfones, les sulfolanes, les alkylsulfamides et les hydro-5 carbures partiellement halogénés. A titre d'exemple, on peut citer le diéthyléther, le diméthoxyéthane, les glymes, tétrahydrofurane, le dioxolane, le dioxane, le diméthylle formiate de méthyle ou d'éthyle, tétrahydrofurane, carbonates d'éthylène, les ou carbonate propylène de 10 d'alkyle, les butyrolactones, l'acétonitrile, l'isobutyronitrile, le pivalonitrile, le benzonitrile, le nitrométhane, le nitrobenzène, la diméthylformamide, la diéthylformamide, la N-méthylpyrrolidone, la diméthylsulfone, la tétraméthylène sulfone et les tétraalkylsulfonamides ayant de 5 à 10 15 atomes de carbone, les urées cycliques. Le liquide polaire peut être un mélange de plusieurs solvants liquides miscibles. Lorsque le polymère est solvatant, il est choisi parmi ceux qui sont définis ci-dessus. Lorsque le polymère est non solvatant ou peu solvatant, il est choisi de préférence groupes polaires des les polymères possédant 20 parmi comprenant des unités contenant au moins un hétéroatome choisi parmi le soufre, l'azote, l'oxygène, le phosphore, le bore, le chlore et le fluor, par exemple les polymères qui contiennent principalement des unités dérivées du méthacry-25 lonitrile, de l'acrylonitrile, du fluorure de vinylidène, de la N-vinylpyrrolidone, du vinyl imidazole, d'acrylates et de méthacrylates d'alkyle, de vinylsulfones ou de chlorure de vinyle. La teneur en liquide aprotique polaire dans matrice polymère peut varier dans un large intervalle. Elle 30 est de préférence telle que la teneur en liquide dans matériau à conduction ionique soit comprise entre 5 et 98%, de préférence entre 30 et 90% en poids. Dans ce cas, concentration en sel dans le liquide est entre 0,2 et 5 mole/litre, de préférence entre 0,8 et 1,2 mole/litre.

Les composés ioniques sont choisis parmi les sels de métaux alcalins, les sels de métaux alcalino-terreux, les sels de métaux de transition, les sels de terres rares et les sels de cations organiques ou organo-métalliques, ainsi

que parmi les acides minéraux ou organiques. On préfère les sels et les acides dont l'anion a un caractère nucléophile le plus faible possible, c'est-à-dire les acides forts et leurs sels. On peut citer à titre d'exemple, l'acide per-chlorique, l'acide phosphorique, les acides perfluorosulfoniques (notamment l'acide triflique), l'acide trifluorosulfonylimidure, l'acide tris (perfluorosulfonyl) méthane, les acides perfluorocarboxyliques, les acides arylsulfoniques, les perfluorosulfonimides, les arylsulfonimides, ainsi que leurs sels.

Lorsque le matériau à conduction ionique de l'invention l'élaboration d'une destiné à être utilisé pour électrode composite d'une batterie, il contient en outre un matériau conducteur électronique et un matériau d'insertion. 15 Le matériau conducteur électronique peut être du carbone, sous forme de tissu ou de poudre, par exemple le noir d'acétylène. Le matériau conducteur électronique peut être un polymère conducteur électronique intrinsèque tel que le polypyrrole, polythiophène, le polyacétylène, le 20 polyparaphénylène vinylène, la polyaniline, ou un mélange d'un polymère conducteur électronique intrinsèque et de noir d'acétylène. Le matériau conducteur électronique peut en outre être un polymère à conduction mixte, c'est-à-dire ionique et électronique, utilisé seul ou avec du carbone. Le 25 matériau d'insertion peut en outre être un oxyde d'un métal cobalt, le (choisi par exemple parmi le manganèse, le vanadium et le titane) ou un phosphate de fer ou un composé graphitique.

Lorsque le matériau selon l'invention est utilisé pour 30 l'élaboration d'une électrode composite de pile à combustible, il contient en outre un conducteur électronique (qui peut être de même nature que précédemment) et une matière active agissant comme catalyseur, par exemple le platine ou un alliage de platine tel que platine/ruthénium.

Un matériau à conduction ionique selon l'invention peut contenir en outre les additifs conventionnels, par exemple des charges minérales ou organiques telles que par exemple de la silice de grade batterie.

Les matériaux de l'invention sont préparés à partir les matériaux de renforcement choisi parmi polymère les chitines, d'un cellulosiques et précurseurs d'un polymère portant ou non des groupements 5 ioniques, et éventuellement d'un composé ionique.

Pour la préparation d'un matériau renforcé utilise avantageusement des cellulosique, on microfibrilles de cellulose ou des whiskers de cellulose.

Les whiskers de cellulose peuvent être obtenus à partir 10 du tunicier Microcosmus Fulcatus, qui est un animal marin méditerranéen d'un diamètre total compris entre 5 et 10 cm avec une tunique de cellulose d'épaisseur 1 cm.

Les micro-fibrilles de cellulose peuvent être obtenues à partir de résidus de pulpe de betteraves, déchets de 15 l'industrie agroalimentaire, par des traitements chimiques et physiques tels que décrits par A. Dufresne, et al., [Appl. Polym. Sci., 64, 1185-94, (1997)].

Une chitine est un biopolymère analogue à la cellulose, présent à l'état naturel, notamment dans des champignons, 20 des levures, des invertébrés marins et des arthropodes.

Le matériau composite selon l'invention peut être obtenu selon différents modes de réalisation, suivant la nature de la matrice polymère et suivant qu'elle porte ou non des groupements ioniques.

Selon un premier mode de préparation, on met en contact 25 l'agent de renforcement avec le polymère en solution ou sous forme de latex en suspension, ou avec des précurseurs du polymère (oligomères ou monomères). Le réseau d'agent de renforcement se forme ensuite dans le matériau.

Dans une première variante du premier mode de réalisation, on mélange un polymère solvatant linéaire avec une dispersion d'agent de renforcement dans l'eau ou dans un mélange eau-solvant organique, on évapore l'eau et solvant et l'on obtient un film de polymère renforcé par un 35 réseau d'agent de renforcement. Parmi les polymères utilisables comme produit de départ, on peut citer en particulier un polymère linéaire tel que le poly(oxyéthylène) POE ou le poly(oxypropylène) POP, ou un copolymère linéaire tel que

POE-co-PECH (polyépichlorhydrine) ou POE-co-POP, ou un polymère linéaire qui comprend des groupements ioniques greffés.

premier variante du deuxième une Dans 5 réalisation, on mélange un prépolymère à l'état non réticulé avec une dispersion d'agent de renforcement dans l'eau ou dans un mélange eau-solvant organique, on évapore l'eau et le solvant et l'on obtient un film de polymère renforcé par un réseau d'agent de renforcement. La réticulation du pré-10 polymère peut être effectuée ensuite en soumettant le matériau à un traitement approprié. L'amorceur de réticulation a été ajouté soit à la dispersion initiale, soit après élimination de l'eau et du solvant. Comme exemple de prépolymère, citer en particulier un copolymère d'oxyde 15 d'éthylène et d'allyl-glycidyl éther à l'état non réticulé.

Dans une troisième variante du premier mode de réalisation, on introduit un ou plusieurs monomères et un amorceur approprié dans une dispersion d'agent de renforcement dans l'eau ou dans un mélange eau-solvant organique, on évapore l'eau et le solvant et l'on soumet le matériau obtenu à un traitement approprié pour former un polymère linéaire ou un réseau tridimensionnel.

Dans une quatrième variante, on met en forme le polymère fondu renforcé à partir d'un lyophilisat associant 25 intimement le polymère et l'agent de renforcement.

Dans les quatre variantes ci-dessus,

- le sel conférant la conduction ionique peut être introduit en mettant en contact le matériau obtenu avec une faible quantité de solution concentrée en sel qui provoquer un gonflement de la matrice polymère;
- le sel conférant la conduction ionique peut être introduit avec le polymère ou le précurseur de polymère sous forme d'une solution aqueuse.
- Lorsque l'agent de renforcement utilisé est soluble ou dispersible dans un solvant organique, il peut être mis en contact avec le polymère ou le précurseur de polymère sous forme d'une solution ou d'un lyophilisat contenant en outre le sel. Par exemple, une cellulose peut être rendue

soluble par traitement des groupes hydroxyles. Ce traitement des groupes hydroxyles peut être par exemple une cyanoéthylation à l'aide d'un composé portant des groupes acrylonitriles, ou une estérification par un acide carboxylique, ou une éthérification, ou une silylation à l'aide du chlorotriméthylsilyle.

 Lorsque le polymère comprend des groupements ioniques en quantité suffisante, il n'est pas indispensable d'introduire un sel dans le matériau composite.

Dans une cinquième variante du premier mode de réalisa-10 tion, on mélange un polymère polaire non solvatant linéaire avec une dispersion d'agent de renforcement dans l'eau ou dans un mélange eau-solvant organique contenant éventuellement un sel, on évapore l'eau et le solvant et l'on obtient 15 un film de polymère renforcé par un réseau d'agent de renforcement. Parmi les polymères utilisables comme produits de départ, on peut citer les homopolymères ou les copolymères de méthacrylonitrile ou de fluorure de vinylidène. Après évaporation de l'eau et de l'éventuelle solvant organique et 20 formation d'un film, on obtient un électrolyte polymère qui peut être utilisé à l'état sec ou que l'on peut faire gonfler par des liquides aprotiques polaires tels que par exemple les carbonates cycliques et acycliques, tétraéthylsulfonamide, butyrolactone et la 25 électrolyte liquide contenant un ou plusieurs des solvants précités et un sel.

Selon un second mode de réalisation, on prépare un réseau d'agent de renforcement, puis on fait pénétrer le matériau polymère dans ledit réseau ou l'on élabore le 30 matériau polymère au sein du réseau. Dans ce mode de réalisation, on forme un réseau d'agent de renforcement, puis on imprègne ce réseau par la matrice polymère élaborée au préalable sous forme solide, ou par un polymère sous forme liquide ou en solution dans un solvant, ou par des monomères précurseurs sous forme liquide ou en solution dans un solvant, ou par un mélange liquide d'un polymère et de monomères. Dans les différentes variantes, le polymère et/ou

le précurseur de polymère contiennent éventuellement un composé ionique.

Le réseau d'agent de renforcement est obtenu par évaporation d'une suspension d'agent de renforcement dans 5 l'eau, dans un mélange d'eau et de solvant organique, ou dans un solvant organique, l'agent de renforcement étant sous forme de monocristaux (whiskers) ou microfibrilles.

Dans le second mode de réalisation, l'imprégnation du réseau cellulosique par le polymère peut être effectuée 10 selon plusieurs variantes.

Selon une première variante, l'imprégnation est faite par pressage à chaud. On prépare la matrice de polymère ou de prépolymère contenant un sel et/ou des groupements ioniques fixés par liaison covalente sous forme de film, puis l'on met en contact ledit film avec un réseau d'agent de renforcement sous forme de feuille et on soumet l'ensemble à un pressage à chaud. Si l'on utilise un prépolymère, on effectue ensuite un traitement de réticulation.

Selon une deuxième variante du second mode de réalisation, l'imprégnation est faite par une solution de polymère. On imprègne une feuille constituée par un réseau d'agent de renforcement par une solution d'un polymère ou d'un complexe polymère / sel, puis on évapore le solvant. Suivant que la solution de polymère contient un polymère linéaire, ou un prépolymère, on effectue après imprégnation de la feuille d'agent de renforcement, un traitement approprié en vue de réticuler le polymère.

Selon une troisième variante du second mode de réalisation, l'imprégnation est faite par une solution de monomère.

On imprègne une feuille constituée par un réseau d'agent de
renforcement par un monomère précurseur du polymère souhaité
sous forme liquide ou sous forme d'une solution dans un
solvant, éventuellement en présence d'un composé ionique,
puis on évapore le solvant. On effectue ensuite, après
imprégnation de la feuille d'agent de renforcement, un
traitement approprié en vue de polymériser le monomère.

Dans ce mode de réalisation consistant à mettre en contact le polymère ou un précurseur du polymère avec une

feuille constituée par un réseau d'agent de renforcement, on peut ajouter aux compositions utilisées pour l'imprégnation, un polymère linéaire de haute masse comme le POE ou le POP, ce qui, après la post-polymérisation conduira à un mélange réseau à un 5 (compatible ou non) composite ou fonctionnalité des la selon composite, interpénétré monomères de départ.

Quel que soit le mode de réalisation du procédé de préparation des matériaux composites selon l'invention, on 10 peut ajouter un ou plusieurs plastifiants ou solvants permanents, qui resteront dans le film composite. Parmi ces constituants, on peut citer le carbonate d'éthylène, le carbonate de propylène, le sulfone, les tétraalkylsulfonamides et les polyéthylène glycols ayant de préférence une masse 15 molaire inférieure à 1000 g/mole. Parmi lesdits polyéthylène peut citer en particulier ceux dont glycols, on alkylées ou été terminales ont fonctions hydroxyles distéarate de exemple le par que tels estérifiées, polyéthylène glycol, ou les polyéthylènes mono-, diou 20 triaminés tels que les produits commerçialisés par société Texaco sous la dénomination Jeffamine®.

Les matériaux à conduction ionique selon l'invention peuvent être utilisés avantageusement pour l'élaboration de l'électrolyte d'une batterie, d'une pile à combustible, d'un 25 supercondensateur ou d'un dispositif électrochrome, ou pour l'élaboration d'une électrode composite. Il a été constaté que, de manière surprenante, l'introduction dans un matériau comprenant un polymère et un composé ionique qui a des propriétés de conduction ionique, d'un renfort fibreux dense 30 tel qu'un matériau cellulosique ou un chitine ne constituait pas un obstacle à la circulation des anions et des cations. Le renforcement de la tenue mécanique obtenue par ces agents de renforcement particuliers ne se fait pas au détriment des propriétés de conduction ionique. En outre, il a été 35 constaté que, pour une amélioration de la tenue mécanique du même ordre de grandeur, la teneur en agent de renforcement. selon l'invention était nettement inférieure à la teneur

requise pour un agent de renforcement conventionnel tel que les fibres de verre par exemple.

Lorsque le matériau selon l'invention est destiné à être utilisé comme électrolyte pour une batterie lithium5 polymère dont l'électrode négative est constituée par du lithium métallique, la matrice polymère est constituée de préférence par un copolymère unidimensionnel amorphe ou par un réseau polyéther tridimensionnel amorphe. Lorsque le matériau selon l'invention est destiné à être utilisé comme 10 électrolyte pour une batterie lithium-ion polymère dont l'électrode négative est constituée par du graphite lithié, la conductivité est assurée par le liquide qui gonfle le polymère. Les matrices polymères utilisées dans ce cas sont de préférence des homo- et copolymères de fluorure de 15 vinylidène, d'acrylonitrile, de méthacrylonitrile, d'acrylate d'alkyle, de méthacrylate d'alkyle ou d'oxyde d'éthylène. Les taux de gonflement massiques vont de 85 à 90%.

Un matériau selon l'invention peut être utilisé comme électrolyte d'une pile à combustible. Les piles à combusti-20 ble concernées sont les piles à combustible à membrane dites PEMFC (Proton Exchange Membrane Fuel Cell) qui utilisent de l'hydrogène stocké en bouteille ou de l'hydrogène issu d'un reformage de méthanol, et les piles à combustible à méthanol direct dites DMFC (Direct Methanol Fuel Cell) qui utilisent 25 le méthanol dans la solution d'électrolyte. Dans cette application, la matrice polymère est constituée de préférence par un polymère non-solvatant, polaire ou non, portant des groupes ioniques acides. Comme exemples de tels polymères, on peut citer les polymères qui portent des groupes 30 alkylsulfoniques ou des groupes arylsulfoniques (par exemple polysulfones sulfonées ou les polyétheréthercétones groupes les polymères qui portent des et sulfonées), perfluorosulfoniques (par exemple le Nafion®).

Un matériau à conduction ionique de la présente invention peut être utilisé comme électrolyte d'un supercondensateur. Un supercondensateur est constitué par une cellule électrochimique comprenant deux électrodes séparées par un électrolyte, dans laquelle le matériau constituant

les électrodes présente une très grande aire spécifique (par exemple de 100 à 1500 m²/g). En fonctionnement, on obtient des capacités électrochimiques élevées, résultant de la charge de la double couche et de phénomènes d'adsorption ou de réactions rédox superficielles). Les densités de puissance obtenues sont très élevées. Pour cette application particulière, on choisit de préférence un matériau à conduction ionique selon l'invention dans lequel le composé ionique est un sel de lithium, et sel de tétraalkylammonium ou un composé acide.

Un matériau selon l'invention peut en outre être utilisé comme électrolyte dans un vitrage électrochrome. Un électrochimique une cellule vitrage électrochrome est comprenant deux électrodes séparées par un électrolyte. 15 L'une des électrodes est une électrode transparente, l'autre électrode peut être constituée par exemple par un oxyde de tungstène WO3 déposé sur un film d'oxyde d'étain ITO. Sous l'action d'un courant, la couleur de l'électrode WO3 est modulée et passe de l'incolore au bleu foncé par insertion 20 de protons. Pour cette application particulière on utilise matériau à conduction ionique selon de préférence un l'invention dans lequel le composé ionique est un acide, par exemple H₃PO₄.

Les cellules solaires convertissent la lumière en 25 électricité. Une cellule solaire comprend une photoanode et une cathode séparée par un électrolyte, la photoanode portant un verre conducteur. Un matériau à conduction ionique selon l'invention peut également être utilisé comme électrolyte dans une cellule solaire.

30 La présente invention est décrite plus en détail par les exemples suivants, qui sont donnés à titre d'illustration et auxquels elle n'est pas limitée.

Les produits suivants ont été utilisés dans les exemples:

35 - des microfibrilles de cellulose obtenues à partir de résidus de pulpe de betteraves issus de l'industrie sucrière. Lesdits résidus contiennent environ 20% à 30% de cellulose sous forme de longues microfibrilles. Pour éliminer la partie non cellulosique, ces pulpes ont été traitées deux fois à la soude à 2%, puis blanchies deux fois au chlorite pour supprimer la lignine. La suspension obtenue a été homogénéisée dans un homogénéisateur de type Manton-Gaulin. Elle est alors stable, ne sédimente pas, et ne flocule pas. Une observation en microscopie électronique de transition (MET) montre que les microfibrilles sont soit individualisées avec des diamètres de 2 à 4 nanomètres, soit en faisceau de quelques dizaines d'éléments, avec des longueurs de plusieurs micromètres.

- forme d'une de cellulose obtenus sous whiskers à partir de tunicier Microcosmus suspension aqueuse Fulcatus, selon le procédé suivant. Après anesthésie au chloroforme, l'animal est vidé et sa tunique est découpée en petits fragments qui sont déprotéinés par des traitements successifs de blanchiment, selon la méthode de Wise et al. [Pap. Trade J., 1946, 122, 35.] La tunicine résultante est ensuite désintégrée dans l'eau, tout d'abord avec un mixeur Waring (à une concentration de 5% en poids) et ensuite avec quinze passages à travers un homogénéiseur de laboratoire Gaulin utilisé à 400 bars (à une concentration de 1% en poids). La suspension aqueuse de sulfurique pour est mélangée avec l'acide tunicine atteindre une concentration finale acide/eau correspondant à une fraction massique de 55%. L'hydrolyse est effectuée à 60°C pendant 20 mn sous forte agitation. On obtient une suspension de whiskers de cellulose qui est lavée puis neutralisée, ultrasons, traitée par dialyse ;
- 30 un poly(oxyde d'éthylène) de masse molaire $M_w = 5.10^6$ g/mol, désigné ci-après par POE;
 - un polyéthylène glycol de masse molaire 400 mg/mol, désigné ci-après par PEG400;
- un polyéthylèneglycol diméthyléther de masse molaire
 500 mg/mol, désigné ci-après par PEGDME500;
 - un polyéthylène glycol méthylméthacrylate de masse molaire 445 g/mol, désigné ci-après par PEGMM445;

5

10

15

20

Q.

désigné - le trifluorométhanesulfonylimidure de lithium, ci-après par LiTFSI.

Exemple 1

Dans cet exemple, le POE a été utilisé sous forme d'une 5 solution aqueuse à 5% en poids, et les whiskers ont été utilisés sous forme d'une suspension aqueuse à 0,5% en poids.

Préparation de films

On a mélangé une solution de POE et une suspension de 10 whiskers, puis on a maintenu la dispersion de PEO-whiskers obtenue sous agitation magnétique à 400 T/min à l'abri de la lumière pendant 24 heures. Ensuite, la dispersion a été dégazée lentement, puis coulée dans un moule en Téflon®. Le moule a ensuite été placé dans une étuve à 40°C pendant 48 afin d'éliminer l'eau. Ensuite, le film a été détaché du moule et séché sous vide à 100°C sous vide pendant 24 h.

Différents essais ont été effectués, en ajustant les volumes de solution de PEO et de suspension de whiskers 20 utilisés de manière à obtenir des films composites contenant différents pourcentages en volume de whiskers, à savoir 0% (à titre comparatif), 1%, 3%, 6%, 8%, 10%.

Mesures de tenue mécanique

été soumis à une Analyse obtenus ont 25 Dynamique Mécanique aux petites déformations en traction. films Les valeurs obtenues montrent que pour un taux de 8% en volume de whiskers, le réseau de whiskers est formé, car un plateau le sur obtenu est MPa 150 de caoutchoutique jusqu'à une température de 180°C, alors que module 30 le module E' est de l'ordre de 1 Mpa pour le film à 0% de whiskers. Il apparaît ainsi que l'introduction de whiskers augmente de manière considérable les propriétés mécaniques des films sur une large gamme de températures (T>Tg).

Des mesures mécaniques en torsion ont également été 35 réalisées sur les films ayant une teneur en whiskers de 0%, 3% et 8% en volume. Le renfort mécanique est observé jusqu'à la température de fin d'expérience qui était de 140°C, avec

un plateau pour le module G' à 5.10^7 Pa pour les deux films whiskers, alors que le module des contenant pour POE du fusion de température fortement à la Ces résultats sont l'échantillon pur à 0% de whiskers. 5 représentés sur la figure 1. Sur cette figure, le module G' est indiqué en ordonnée, et la température en degrés K est indiquée en abscisse.

Mesures de conductivité

Des mesures de conductivité ont été réalisées sur deux 10 films à x% de whiskers (x = 0 ou 8). Un film à conduction ionique est préparé en faisant gonfler chaque film de POEwhiskers par une faible quantité de solution très concentrée de LiTFSI dans l'acétonitrile. Lorsque le film a absorbé toute la solution, on évapore le solvant, et la quantité de 15 sel introduite est déterminée par pesée. (Dans un autre mode de réalisation, le sel pourrait être incorporé par immersion concentrée en solution une dans film film étant dans ce le dans concentration en sel directement liée au temps de séjour dans la solution. manipulation cette pour utilisés 20 solvants l'acétonitrile ou le diméthylcarbonate.)

Chacun des deux films ainsi préparés a été utilisé comme électrolyte dans une cellule électrochimique constituée par deux électrodes en acier inoxydable placées de part 25 en d'autre du film. Pour le film PEO/8% whiskers/LiTFSI, une conductivité de 3.10⁻⁴ S/cm a été obtenue à 80°C pour une concentration en sel correspondant à un rapport O/Li=30. Pour cette même concentration en sel et à la même température, le film PEO/0% whiskers/LiTFSI a montré une conducti-30 vité de $3.5.10^{-4}$ S/cm, c'est-à-dire identique, aux incertitudes de mesure près. A 96°C le film PEO/8% whiskers/LiTFSI (O/Li=17), a une conductivité de 10^{-3} S/cm.

Exemple 2

Dans cet exemple, le POE a été utilisé sous forme d'une 35 solution à 5% en poids dans l'acétonitrile, et les whiskers ont été utilisés sous forme d'une suspension aqueuse à 0,5% en poids.

Préparation de films

On a mélangé une solution de POE et une suspension de whiskers, puis on a maintenu la dispersion de PEO-whiskers obtenue sous agitation magnétique à 400 T/min à l'abri de la 5 lumière pendant 24 heures. Aucune floculation des whiskers n'a été observée. Ensuite, la dispersion a été dégazée lentement, puis coulée sur un moule en Téflon®. Le moule a ensuite été placé dans une étuve à 40°C pendant 48 heures afin d'éliminer l'eau et l'acétonitrile. Ensuite, le film a 10 été détaché du moule et séché sous vide à 100°C sous vide pendant 24 h.

Différents essais ont été effectués, en ajustant les volumes de solution de PEO et de suspension de whiskers utilisés de manière à obtenir des films composites contenant 15 différents pourcentages en volume de whiskers, à savoir 0% (à titre comparatif), 1%, 3%, 6%, 8% et 10%.

Mesures de tenue mécanique

204125561 1 -

une Analyse été soumis à obtenus ont films Dynamique Mécanique aux petites déformations en traction. 20 Les valeurs obtenues montrent que pour un taux de 8% en volume de whiskers, le réseau de whiskers est formé, car un obtenu sur est 150 MPa de E' caoutchoutique jusqu'à une température de mesure de 180°C.

Exemple 3

Cet exemple illustre la préparation d'un film POE-25 whiskers sans solvants.

Une suspension de whiskers a été lyophilisée pour éliminer l'eau et l'on a obtenu des whiskers sous forme de poudre. Ces whiskers ont ensuite été mélangés au POE à 30 l'état fondu, c'est-à-dire à une température de 80°C environ. La solution de whiskers dans POE liquide à 80°C a été coulée dans un moule. Après retour à la température ambiante, on a obtenu un film mince.

Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique 35 Mécanique aux petites déformations en traction, montrent que pour un taux de 10% en volume de whiskers, le réseau de whiskers est formé, car un module E' de 50 MPa est obtenu sur le plateau caoutchoutique.

Exemple 4

On a mélangé une solution aqueuse à 5% de POE et une suspension de whiskers à 0,1%. Ensuite, on a homogénéisé le mélange obtenu et on l'a lyophilisé jusqu'à élimination complète de l'eau. Différents essais ont été effectués, en ajustant les volumes de solution de PEO et de suspension de whiskers utilisés de manière à obtenir des films composites contenant différents pourcentages en volume de whiskers, à savoir 0% (à titre comparatif), 3%, 8%, 10%.

Le lyophilisat obtenu a été pressé à 90°C, sous une pression de 15 psi pendant 5 minutes pour former un film. Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique Mécanique en traction, donnent pour un taux de 8% en volume de whiskers, un module E' de 100 MPa.

L'avantage de cette technique est que l'eau est éliminée à basse température. On peut ainsi travailler avec des dispersion plus diluées, ce qui favorise l'homogénéité de la distribution du renfort cellulosique dans la matrice polymère.

Exemple 5

Cet exemple illustre la préparation d'un matériau par imprégnation d'un réseau de matière cellulosique obtenu par 25 évaporation.

Une suspension aqueuse de whiskers a été évaporée sous vide pendant 24 heures à 50°C, puis à 100°C. On a ainsi obtenu un film de whiskers de 10 microns d'épaisseur.

Des films de POE de 50 microns ont également été 30 obtenus par évaporation d'une solution de POE dans l'acétonitrile.

La stratification des films de renfort et de matrice POE a été réalisée par un empilement des films selon la séquence (matrice/renfort)_n / matrice. L'indice n indique le nombre de films composites empilés. L'assemblage a été réalisé par pressage de l'empilement à 110°C sous une pression de 15 Psi pendant 5 min, puis maintien à une

température de 110°C durant 20 min à la pression atmosphérique.

L'Analyse Dynamique Mécanique aux petites déformations en traction montre un plateau pour le module E' stable au- 5 delà la température de fusion du POE. Ainsi, pour un film avec n = 2 où le taux de renfort est de 6%, le module de conservation E' est de 600 MPa à 80°C.

Exemple 6

Cet exemple illustre la préparation d'un matériau à 10 conduction ionique.

Des films de whiskers de 10 microns d'épaisseur ont été préparés par évaporation d'une suspension aqueuse de whiskers à 50°C, puis chauffage à 100°C sous vide pendant 24 h.

Des films de POE/LiTFSI de 50 microns d'épaisseur ont été obtenus par évaporation d'une solution de POE + LiTFSI dans l'acétonitrile en boîte à gants.

La stratification des films de renfort et de matrice POE/LiTFSI a été réalisée par un empilement des différents of films selon la séquence (matrice/renfort), / matrice. L'assemblage a été réalisé par pressage des films à 110°C sous une pression de 15 psi pendant 5 min, puis maintien à une température de 110°C durant 20 min à la pression atmosphérique.

Le module E' obtenu sur le plateau caoutchoutique est de 10 MPa pour une concentration en sel O/Li=8 avec un taux de 0,6% de whiskers et de 80 MPa avec un taux de 4% de whiskers.

Exemple 7

Le mode opératoire de l'exemple 6 a été reproduit, mais en ajoutant une petite quantité de PEGDME500 à la suspension aqueuse de whiskers avant la formation du film de whiskers.

Le module de conservation à 80 °C d'un film (matrice/renfort)₂/matrice plastifié par du PEGDME500 est de 35 l'ordre de 80 MPa pour un taux de renfort de 4%.

2841255A1 | >

D11000010 -ED

Exemple 8

Des films de whiskers de 10 microns d'épaisseur ont été préparés par évaporation à 50°C d'une suspension aqueuse de whiskers contenant PEGDME500, puis chauffage à 100°C sous 5 vide pendant 24 h.

dans LiTFSI + POE dégazée de solution whiskers film de l'acétonitrile a été coulée un sur contenant entre 10% et 20% de PEGDME500 (par rapport au POE). L'acétonitrile a été évaporé en boîte à gant sous 10 argon. Le film composite a ensuite été séché à 60°C sous vide pendant 12 heures.

Le film composite obtenu contient 24% de renfort et 10% de PEGDME500 pour une concentration en sel de O/Li=15, et présente une conductivité de 4.10⁻⁴ S/cm à 80°C.

Exemple 9 15

Une dispersion aqueuse de POE / tétraglyme /Whiskers a été préparée par mélange d'une solution aqueuse à 1,5% de POE + tétraglyme et d'une suspension aqueuse de whiskers à 0,5%.

Différentes proportions de ces deux solutions ont été mélangées afin d'obtenir un film composite contenant divers 20 pourcentages de whiskers, à savoir 1%, 3%, 6%, 10%. Après dispersion, la solution a été dégazée, puis coulée lentement sur un moule en Téflon®, qui a ensuite été mis dans une 25 étuve à 40°C pendant 48 h, afin d'éliminer l'eau. Le séchage complet du film a été obtenu à 100°C sous vide pendant 24h.

Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique Mécanique aux petites déformations en torsion, donne pour un taux de 6% en volume de whiskers et 30% de tétraglyme un 30 module G' de 15 MPa, constant sur le plateau caoutchoutique jusqu'à une température de mesure de 180°C.

Exemple 10

Le mode opératoire de l'exemple 9 a été mis en œuvre en remplaçant le tétraglyme par le PEGDME500.

de 27 MPa a été obtenu pour un film Un module E' 35 composite POE+(10% PEGDME500)+8%Whiskers.

Exemple 11

On a préparé une suspension aqueuse de whiskers et on y a dissous le PEGMM445 par agitation magnétique durant 4 h. On a ensuite ajouté le peroxyde d'acétylacétone qui agit en 5 tant que catalyseeur de réticulation thermique.

La dispersion ainsi obtenue a ensuite été dégazée, puis coulée sur un moule en aluminium. Le moule a été placé dans une étuve à 40°C pendant 48 h pour évaporer l'eau, ensuite la polymérisation a été effectuée à 90°C pendant 24 h.

A 80°C, les modules de conservation des films PEGMM445 obtenus renforcés par 6% de whiskers, sont 10 l'ordre de 100 MPa sur le plateau caoutchoutique. Un film avec 6% en poids de whiskers et un rapport O/Li = 12 présente une conductivité de 4.10^{-4} et 10^{-4} S.cm $^{-1}$ respectivement 15 à 100°C et 84°C.

Exemple 12

Des films constitués par des réseaux interpénétrés à base de POE et de PEGMM445 renforcés par des whiskers sont préparés comme suit.

Le PEGMM445 est mélangé au POE en poudre, le mélange est alors solubilisé dans une dispersion aqueuse de whiskers 20 par agitation magnétique pendant 24 h. L'IRGACURE® utilisé comme photo-amorceur est ensuite ajouté. Après dégazage, la dispersion est coulée sur un moule en Téflon®. L'évaporation 25 de l'eau est effectuée en plaçant le moule dans une étuve à 40°C pendant 48 h. La polymérisation est effectuée par exposition aux rayons UV durant 25 minutes à température ambiante. Le film obtenu est ensuite traité à 80°C pendant 4 h, puis à 100°C sous vide pendant 24 h.

Un film POE-PEGMM445 (2/3,1/3) avec 10% en poids de whiskers par rapport au POE ainsi obtenu présente une conductivité de $5,4.10^{-4}$ S.cm⁻¹ et de 4.10^{-4} S.cm⁻¹ respectivement à 102°C et 97°C, pour un rapport en sel O/Li =8.

Pour 33% de PEGMM445 et 10% de whiskers (par rapport à 35 la masse du POE), le module de conservation est de l'ordre de 100 MPa à 80°C.

Exemple 13

Un polycondensat linéaire LPC400 a été préparé selon un al., [J. of opératoire décrit par F. Alloin, et Electrochem. Soc. 141,7, 1915 (1994)] par une polycondensa-5 tion de type Williamson entre le PEG400 et le 3-chloro-2chlorométhyl propène. Une dispersion aqueuse de LPC400 -Whiskers a été préparée par mélange d'une solution aqueuse à 0,17g/ml de LPC400 et d'une dispersion aqueuse de whiskers à 0,5%. Différentes proportions de ces deux solutions sont 10 mélangées afin d'obtenir un film composite contenant divers pourcentages de whiskers, à savoir 0% (à titre comparatif), 1%, 3%, 6%. Un agent de réticulation sous UV, l'IRGACURE est ajouté à 2% par rapport au nombre de mole de doubles liaisons du polycondensat. Après 12 heures sous agitation 15 magnétique à 400 T/min à l'abri de la lumière, la dispersion est dégazée lentement, puis coulée sur un moule en aluminium, qui est ensuite placé dans une étuve à 40°C pendant 24 afin d'éliminer l'eau. Le film est alors réticulé par exposition pendant 10 minutes aux UV sous argon. Le séchage 20 complet des film est obtenu par chauffage à 100°C sous vide pendant 24 heures.

Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique Mécanique aux petites déformations en traction, montrent que sans whiskers le module, sur le plateau caoutchoutique est de 0,5 MPa alors que pour un taux de 1% en volume de whiskers, un module E' de 2 MPa est obtenu sur le plateau caoutchoutique, ce module passant à 20 MPa et 100 MPa pour respectivement 3% et 6% de whiskers.

Exemple 14

Une dispersion aqueuse de POE - microfibrilles est préparée par mélange d'une solution aqueuse à 1,5% de POE et d'une dispersion aqueuse de microfibrilles à 0,8%. Différentes proportions de la solution et de la dispersion sont mélangées afin d'obtenir un film composite contenant divers pourcentages de microfibrilles, à savoir 6%, 8%, 10%, 12%. Après 24 h sous agitation magnétique à 400 T/min à l'abri de la lumière, la dispersion est dégazée lentement, puis coulée sur un moule en Téflon, qui est ensuite placé dans une étuve

à 40°C pendant 48 h, afin d'éliminer l'eau. Le séchage complet des films est ensuite obtenu à 100°C sous vide pendant 24h.

Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique 5 Mécanique aux petites déformations en traction, montre que pour un taux de 8% (en volume) de microfibrilles, un module de 120 MPa est obtenu sur le plateau caoutchoutique jusqu'à une température de mesure de 180°C.

Exemple 15

Une dispersion aqueuse de POE-LiTFSI-microfibrilles a été préparée par mélange d'une solution aqueuse à 1,5% de 10 POE + LiTFSI telle que la concentration du sel soit égale à (O/Li=rapport entre le nombre de mole oxyéthylène et le nombre de mole de sel) et d'une dispersion 15 aqueuse de microfibrilles à 0,8%. Différentes proportions de la solution et de la dispersion ont été mélangées afin de préparer des films composites contenant divers pourcentages de microfibrilles, à savoir 6% et 10%. Après 24 h sous agitation magnétique à 400 T/min à l'abri de la lumière, la 20 dispersion a été dégazée lentement, puis coulée dans un moule en Téflon, qui a ensuite été placé dans une étuve à 40°C pendant 48 h, afin d'éliminer le maximum d'eau. Le séchage complet des films a ensuite été obtenu à 100°C sous vide pendant 48 h.

Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique Mécanique aux petites déformations en traction, montrent que pour un taux de 10% (en volume) de microfibrilles, un module E' de 100 MPa est obtenu sur le plateau caoutchoutique jusqu'à la température de mesure de 180°C.

Exemple 16

microfibrilles films de des préparé épaisseur de 10 μm par lyophilisation d'une dispersion aqueuse de microfibrilles à 0,8%.

On a également préparés des films de POE de 50 microns 35 par évaporation d'une solution de POE dans l'acétonitrile.

La stratification des films de renfort et de matrice POE a été réalisée par un empilement des films selon la

séquence (matrice/renfort), / matrice. L'indice n indique le nombre de films composites empilés. L'assemblage a été réalisé par pressage de l'empilement à 110°C sous une pression de 15 Psi pendant 5 min, puis maintien à une température de 5 110°C durant 20 min à la pression atmosphérique.

Les mesures par Analyse Dynamique Mécanique aux petites déformations en traction, montre des plateaux pour le module E' stables au-delà la température de fusion du POE. Ainsi, pour un film avec n = 1 où le taux de renfort est de 10% en 10 volume, le module de conservation E' est de 250 MPa à 100°C.

Exemple 17

On a préparé une dispersion aqueuse d'un copolymère poly(méthacrylonitrile-co-hydroxyéthylméthacrylate) mélange d'un latex à 95% en mole de méthacrylate de ce 15 copolymère et d'une dispersion aqueuse de whiskers à 0,5%. Différentes proportions de ces deux constituants ont été mélangées afin d'obtenir des films composites contenant divers pourcentages de whiskers, à savoir 3%, 6%, 8%. Après 24 h sous agitation magnétique à 400 T/min à l'abri de la 20 lumière, la dispersion est dégazée lentement, puis coulée sur un moule en Téflon. Le moule est ensuite traité dans une étuve à humidité contrôlée à 90°C pendant 5 jours, afin d'éliminer l'eau. Le séchage complet du film est obtenu par chauffage à 100°C sous vide pendant 24h.

Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique Mécanique aux petites déformations en traction, montre que pour un taux de 8% en volume de whiskers, le réseau de whiskers est formé, car un module E' de 100 MPa est obtenu, qui est stable au minimum jusqu'à 400K.

Les films composites ont été gonflés par un mélange carbonate d'éthyle/carbonate liquide d'électrolyte propyle (1/1 en volume)contenant 1 mole/1 de LiPF6. Après absorption, le film comporte 80% d'électrolyte pour 20% de copolymère. Les mesures de conductivité montrent que l'on 35 atteint la valeur de 1 mS/cm à 20°C. Les mesures mécaniques, obtenues par Analyse Dynamique Mécanique aux déformations en traction, donnent un module E' de 10 MPa à 100°C.

25

Revendications

- 1. Matériau à conduction ionique comprenant une matrice polymère, au moins une espèce ionique et au moins un agent de renforcement, caractérisé en ce que :
- la matrice polymère est un polymère solvatant présentant éventuellement un caractère polaire, un polymère non solvatant portant des groupements ioniques acides, ou un mélange d'un polymère solvatant ou non et d'un liquide polaire aprotique;
- l'espèce ionique est soit un composé ionique choisi parmi les sels et les acides, ledit composé étant en solution dans la matrice polymère, soit un groupement ionique anionique ou cationique fixé par liaison covalente sur le polymère, soit une association des deux;
- 15 l'agent de renforcement est un matériau cellulosique ou une chitine.
- Matériau à conduction ionique selon la revendication 1, caractérisé en ce que le matériau cellulosique est constitué par des monocristaux de cellulose ou par des 20 microfibrilles de cellulose.
 - 3. Matériau à conduction ionique selon la revendication 1, caractérisé en ce que la teneur en agent de renforcement est comprise entre 0,5% et 70% en poids.
- 4. Matériau à conduction ionique selon la revendica-25 tion 3, caractérisé en ce que la teneur en agent de renforcement est comprise entre 1% et 10% en poids.
- 5. Matériau à conduction ionique selon la revendication 1, caractérisé en ce que la matrice polymère est constituée par un polymère solvatant réticulé ou non 30 réticulé.
 - 6. Matériau à conduction ionique selon la revendication 5, caractérisé en ce que le polymère solvatant porte des groupes ioniques greffés.
- 7. Matériau à conduction ionique selon la revendica-35 tion 1, caractérisé en ce que la matrice polymère est constituée par un polymère non-solvatant portant des groupes ioniques acides.

- 8. Matériau à conduction ionique selon la revendication 7, caractérisé en ce que le polymère non solvatant porte des groupes alkylsulfoniques ou des groupes arylsulfoniques ou des groupes perfluorosulfoniques ou des 5 groupes perfluorocarboxyliques.
 - 9. Matériau à conduction ionique selon la revendication 1, caractérisé en ce que la matrice polymère est constituée par un mélange de polymère, solvatant ou non, et d'au moins un liquide polaire aprotique.
- 10. Matériau à conduction ionique selon la revendication 9, caractérisé en ce que le liquide polaire aprotique est choisi parmi les éthers linéaires et les éthers cycliques, les acétals linéaires et les acétals cycliques, les carbonates linéaires et les carbonates cycliques, les esters, les nitriles, les dérivés nitrés, les amides, les sulfones, les sulfolanes, les alkylsulfamides et les hydrocarbures partiellement halogénés.
- 11. Matériau à conduction ionique selon la revendication 9, caractérisé en ce que le polymère est un polymère 20 non solvatant choisi parmi les polymères qui possèdent des groupes polaires et qui comprennent des unités contenant au moins un hétéroatome choisi parmi le soufre, l'azote, l'oxygène, le phosphore, le bore, le chlore et le fluor.
- 12. Matériau à conduction ionique selon la revendica25 tion 1, caractérisé en ce que le composé ionique est choisi
 parmi les acides forts et parmi les sels de métaux alcalins,
 de métaux alcalino-terreux, de métaux de transition, de
 terres rares, de cations organiques et de cations organométalliques desdits acides.
- 13. Matériau à conduction ionique selon la revendication 12, caractérisé en ce que le composé ionique est choisi parmi l'acide perchlorique, l'acide phosphorique, les acides perfluorosulfoniques, l'acide trifluorosulfonylimidure, l'acide tris (perfluorosulfonyl) méthane), les acides perfluorosulfoniques, les acides arylsulfoniques, les perfluorosulfonimides et les arylsulfonimides, et parmi les sels desdits acides.

- 14. Matériau à conduction ionique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient en outre un matériau conducteur électronique et un matériau d'insertion.
- 15. Matériau à conduction ionique selon la revendica-5 tion 14, caractérisé en ce que le matériau conducteur électronique est choisi parmi :
 - le carbone, sous forme de tissu ou de poudre,
- les polymères conducteurs électroniques intrinsèques,
- les mélanges d'un polymère conducteur électronique intrinsèque et de noir d'acétylène,
 - les polymères à conduction mixte, c'est-à-dire ionique et électronique utilisés seuls ou avec du carbone.
- 16. Matériau à conduction ionique selon la revendication 14, caractérisé en ce que le matériau d'insertion est un oxyde d'un métal choisi parmi le cobalt, le nickel, le manganèse, le vanadium et le titane, ou un phosphate de fer ou un composé graphitique.
- 17. Electrode pour batterie constituée par un matériau composite, caractérisée en ce que le matériau composite est 20 un matériau selon l'une des revendications 14 à 16.
 - 18. Matériau à conduction ionique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il contient en outre un matériau conducteur électronique et une matière active agissant en tant que catalyseur.
- 25 19. Matériau à conduction ionique selon la revendication 18, caractérisé en ce que le matériau conducteur électronique est choisi parmi :
 - le carbone, sous forme de tissu ou de poudre,

204125541 1 >

- les polymères conducteurs électroniques intrinsèques,
- 30 les mélanges d'un polymère conducteur électronique intrinsèque et de noir d'acétylène,
 - les polymères à conduction mixte, c'est-à-dire ionique et électronique utilisés seuls ou avec du carbone.
- 20. Matériau à conduction ionique selon la revendica-35 tion 18, caractérisée en ce que la matière active est le platine ou un alliage de platine.
 - 21. Electrode pour pile à combustible, constituée par un matériau composite, caractérisée en ce que le matériau

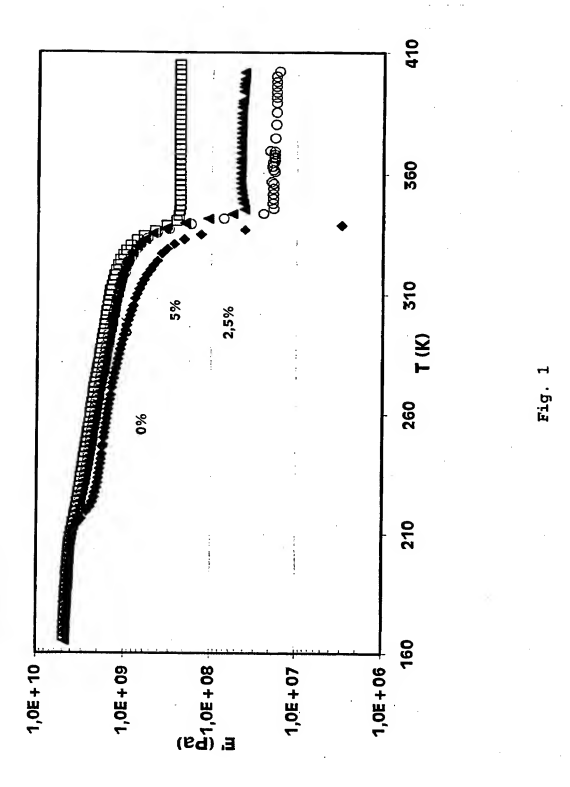
composite est un matériau selon l'une des revendications 18 à 20.

- 22. Electrolyte pour une batterie lithium-polymère dont l'électrode négative est constituée par du lithium 5 métallique, caractérisé en ce qu'il est constitué par un matériau selon la revendication 1.
- 23. Electrolyte pour une batterie lithium-polymère selon la revendication 22, caractérisé en ce que la matrice polymère du matériau à conduction ionique est constituée par un copolymère unidimensionnel amorphe ou par un réseau polyéther tridimensionnel amorphe.
- 24. Electrolyte pour une batterie lithium-polymère dont l'électrode négative est constituée par du graphite lithié, caractérisé en ce qu'il est constitué par un matériau selon la revendication 1.
- 25. Electrolyte pour une batterie lithium-polymère selon la revendication 24, caractérisé en ce que la matrice polymère du matériau à conduction ionique est un homo- ou un copolymère de fluorure de vinylidène, d'acrylonitrile, de méthacrylonitrile, d'acrylate d'alkyle, de méthacrylate d'alkyle ou d'oxyde d'éthylène.
 - 26. Electrolyte d'une pile à combustible à membrane, caractérisé en ce qu'il est constitué par un matériau à conduction ionique selon la revendication 1.
- 27. Electrolyte d'une pile à combustible selon la revendication 26, caractérisé en ce que la matrice polymère est constituée par un polymère non-solvatant, polaire ou non, portant des groupes ioniques acides.
- 28. Electrolyte d'une pile à combustible selon la revendication 26, caractérisé en ce que le polymère porte des groupes alkylsulfoniques ou des groupes arylsulfoniques ou des groupes perfluorosulfoniques.
- 29. Cellule solaire comprenant une photoanode et une cathode séparée par un électrolyte, la photoanode portant un verre conducteur, caractérisée en ce que l'électrolyte est un matériau à conduction ionique selon la revendication 1.
 - 30. Supercondensateur, constitué par une cellule électrochimique comprenant deux électrodes séparées par un

THIS PAGE BLANK (USPTO)

électrolyte, caractérisé en ce que l'électrolyte est un matériau à conduction ionique selon la revendication 1, dans lequel le composé ionique est un sel de lithium ou de tétraalkylammonium, ou un acide.

31. Vitrage électrochrome comprenant deux électrodes séparées par un électrolyte, caractérisé en ce que l'électrolyte est un matériau à conduction ionique selon la revendication 1, dans lequel le composé ionique est un acide.



BNSDOCID: <FR

2841255A1 1 >



RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

N° d'enregistrement national

FA 622974 FR 0207746

DOCU	IMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERT	INENTS R	Revendication(s) concernée(s)	Classement attribué à l'Invention par l'INPI	
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin des parties pertinentes	soin,			
X	US 3 856 724 A (0 CONNOR J ET Al 24 décembre 1974 (1974-12-24) * colonne 2, ligne 14 - ligne 29 * colonne 2, ligne 48 - colonne * * colonne 3, ligne 22 - ligne 28 * colonne 3, ligne 47 - ligne 62 * colonne 5, ligne 58 - colonne * * exemples 9-13; tableau 6 *) * 3, ligne 1 3 * 2 *		C08L101/12 H01B1/12 H01M4/60 H01M8/10 H01M10/40 H01L31/04 H01G9/025 G02F1/153	
X	US 2002/010261 A1 (CALLAHAN ROBI AL) 24 janvier 2002 (2002-01-24 * page 2, alinéa 20 - alinéa 22 * page 3, alinéa 25 * * page 5, alinéa 53 * * page 6, alinéa 64 * * page 6, alinéa 71 * * page 7, alinéa 75 *) 2	1,3-6, 26,31		
X	EP 1 031 598 A (DAINICHISEIKA COLOR CHEM) 30 août 2000 (2000-08-30) * page 3, alinéa 9 - alinéa 11 * * page 3, alinéa 16 - alinéa 18 * * page 4, alinéa 22 * * page 7, alinéa 24 * DD 284 475 A (AKAD WISSENSCHAFTEN DDR) 14 novembre 1990 (1990-11-14) * le document en entier * * page 2 *		1,2,5-8, DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHÉS (Int.COMB) H01M C08J H01B B01D		
X			1-6,12		
A,D	FR 2 743 371 A (ATOCHEM ELF SA) 11 juillet 1997 (1997-07-11) * page 4, ligne 17 - ligne 32 * * exemple 2 *		1-4		
		-/			
	Date d'achèveme	nt de la recherche		Examinateur	
		i 2003	Gam	ez, A	
X : par Y : par aut A : arri	CATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaison avec un re document de la même catégorie ière-plan technologique ulgation non-écrite	T : théorie ou principe E : document de breve à la date de dépôt de dépôt ou qu'à u D : cité dans la deman L : cité pour d'autres re	à la base de l'i et bénéficiant d el qui n'a élé p ne date postéri nde aisons	invention 'une date antérieure ublié qu'à cette date	



RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

N° d'enregistrement national

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 622974 FR 0207746

DOCL	JMENTS CONSIDÉRÉS COMME PER	TINENTS	Revendication(s) concernée(s)	Classement attribué à l'invention par l'INPI
atégorie	Citation du document avec indication, en cas de beso des parties pertinentes		,,	
),Α	WO 95 23824 A (ATOCHEM ELF SA; JEAN YVES (FR); CHANZY HENRI (F 8 septembre 1995 (1995-09-08) * page 2, ligne 1 - ligne 18 * * page 7, ligne 3 - ligne 21 * * exemple 2 *		1-4	
	US 5 281 495 A (HIRAKAWA AKIRA 25 janvier 1994 (1994-01-25) * colonne 4, ligne 5 - ligne 12 * colonne 4, ligne 49 - ligne 5 * colonne 6, ligne 43 - colonne *	2 * 57 *	1,14,15, 17	
	·			
		-		DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (Int.CL.7)
				. •
	Date d'achèver	nent de la recherche		Examinateur
	12 m	ai 2003	Gam	ez, A
X : pa Y : pa au A ; arr	CATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS inticulièrement pertinent à lui seul inticulièrement pertinent en combinaison avec un tre document de la même catégorie rière-plan technologique vulgation non-écrite icument intercalaire	à la date de dépô de dépôt ou qu'à D : cité dans la dema L : cité pour d'autres	vet bénéficiant d it et qui n'a été pi une date postéri ande raisons	'une date antérieure ublié qu'à cette date

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET FRANÇAIS NO. FR 0207746 FA 622974

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche préliminaire visé ci-dessus. Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date d12-05-2003 Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets, ni de l'Administration française

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 3856724	A	24-12-1974	AUCUN		
US 2002010261	A1	24-01-2002	US AU	6358651 B1 3503000 A	19-03-2002 14-09-2000 05-02-2002
			BR	0008506 A	31-08-2000
			CA	2362298 A1	20-03-2002
			CN	1341283 T 1155467 A2	21-11-2001
		•	EP	2002538585 A	12-11-2002
			JP	463405 B	11-11-2001
			TW	0051198 A2	31-08-2000
			WO US	2002102465 A1	01-08-2002
			US	2003022047 A1	30-01-2003
			US	2002012848 A1	31-01-2002
	 A	30-08-2000	AU	1757600 A	24-08-2000
EP 1031598	М	00 00 100-	CN	1265334 A	06-09-2000 30-08-2000
		•	EP	1031598 A2	07-11-2000
			JP	2000309654 A	21-10-2001
			TW US	460315 B 6484887 B1	26-11-2002
		 14-11-1990	 DD	284475 A5	14-11-1990
DD 284475	A			2743371 Al	11-07-1997
FR 2743371	Α	11-07-1997	FR EP	0783015 A1	09-07-1997
			JP	9216952 A	19-08-1997
			KR	217963 B1	01-09-1999
	 A	 08-09-1995	FR	2716887 A1	08-09-1995
WO 9523824	A	00 03 1350	AT	158602 T	15-10-1997 18-09-1995
			AU	1895695 A	05-02-1997
			CN	1142238 A	30-10-1997
			DE	69500771 D1 69500771 T2	07-05-1998
			DE	69500771 T2 0748348 A1	18-12-1996
			EP	963384 A	30-08-1996
			FI WO	9523824 A1	08-09-1995
			JP	9509694 T	30-09-1997
			US	6103790 A	15-08-2000
		 25-01-1994	JP	3203083 B2	27-08-2001
US 5281495	A	25 01 1554	ĴР		02-09-1994
					. *.
	•				

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82